# PCT INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: WO 00/29465 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: **A1** - C08J 3/03, C08G 18/08, 59/00 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 25. Mai 2000 (25.05.00) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/08789 (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, 16. November 1999 NL, PT, SE). (22) Internationales Anmeldedatum: (16.11.99)Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. (30) Prioritätsdaten: 16. November 1998 (16.11.98) DE 198 52 784.5 22. Juli 1999 (22.07.99) 199 34 519.8 (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Hofgartenstrasse 8, D-80539 München (DE). (72) Erfinder; und ANTONIETTI, (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): Markus [DE/DE]; Am Luchgraben 12, D-14558 Bergholz-Rehbrücke (DE). LANDFESTER, Katharina [DE/DE]; Siemensstrasse 19, D-14482 Potsdam (DE). TIARKS, Franca [DE/DE]; Ebereschenallee 56, D-14050 Berlin (DE). BECHTHOLD, Nina [DE/DE]; In der Feldmark 13, D-14476 Golm (DE). WILLERT, Mirjam [DI/DE]; Am Hüllepfuhl 30a, D-13589 Berlin (DE).

(54) Title: POLYADDITIONS IN AQUEOUS AND NON-AQUEOUS MINI-EMULSIONS

(74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9,

D-81679 München (DE).

- (54) Bezeichnung: POLYADDITIONEN IN WÄSSRIGEN UND NICHTWÄSSRIGEN MINIEMULSIONEN
- (57) Abstract

The invention relates to a method for carrying out polyaddition reactions in mini-emulsions.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Durchführung von Polyadditionsreaktionen in Miniemulsionen.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Słowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkci
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MI.	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

5

10

15

20

25

30

- 1 -

## Polyadditionen in wässrigen und nichtwässrigen Miniemulsionen

#### Beschreibung |

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Durchführung von Polyadditionsreaktionen in Miniemulsionen.

Die Miniemulsionspolymerisation ist ein neuartiges Verfahren der Heterophasenpolymerisation, welches das Einsatzgebiet der klassischen Emulsionspolymerisation erweitert. Miniemulsionen sind Dispersionen aus einer wässrigen Phase, einer Ölphase und gegebenenfalls einem oder mehreren oberflächenaktiven Tensiden, bei denen ungewöhnlich kleine Tröpfchengrößen realisiert werden. Bei Polymerisationsreaktionen in Miniemulsionen wird üblicherweise ein unpolares Monomer oder ein Gemisch von Monomeren und gegebenenfalls einem Cosurfactant in Wasser mit Hilfe eines Tensids und unter Einsatz hoher Scherfelder zu Tröpfchen in der gewünschten Größenordnung dispergiert, die durch das zugesetzte Tensid kolloidal stabilisiert werden (Sudol und El-Aasser, in: Emulsion Polymerization and Emulsion Polymers; Lovell, P.A; El-Aasser, M.S., Hrsg., Chichester (1997), 699). Bei derartigen Miniemulsionen kann die Tröpfchengröße aufgrund von Kollisionen und Fusionen noch anwachsen.

Die deutsche Patentanmeldung 198 52 784.5-43 beschreibt die osmotische Stabilisierung von Mini- und Mikroemulsionen durch Verwendung von wasserunlöslichen Verbindungen als emulsionsstabilisierende Komponente. Durch Zusatz der wasserunlöslichen Substanz zur Ölphase, die üblicherweise die disperse Phase der Emulsion ist, wird ein osmotischer Druck aufgebaut, der dem durch die Oberflächenspannung der Emulsionströpfchen aufgebauten Kapillar- oder Kelvin-Druck entgegenwirkt. Dies hat zur Folge, daß eine Ostwald-Reifung der Emulsionströpfchen verzögert oder vermieden wird.

WO 00/29465 PCT/EP99/08789

- 2 -

Eine Herstellung von Polyadditionsprodukten durch Heterophasentechniken wurde bisher noch nicht beschrieben. Auf dem Markt sind zwar bereits wässrige Polyurethan- bzw. Polyepoxid-Dispersionen erhältlich. Diese werden jedoch in einer verfahrenstechnisch aufwendigen Weise als Sekundärdispersionen hergestellt, und zwar durch Kondensation des Polyurethans oder Polyepoxide in einem organischen Lösungsmittel, Eintrag in Wasser, anschließendes Entfernen des organischen Lösungsmittels. Andere wässrige Polyurethane enthalten gut wasserlösliche Amine und sind damit zumindest partiell selbst wasserlöslich, stellen also im strengen Sinne keine Dispersion dar.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Polyadditionen in Miniemulsionen unter Erhalt des partikulären Charakters durchgeführt werden können. Dabei werden die zur Polyaddition verwendeten Edukte, z.B. Diamine und Diepoxide zur Herstellung von Polyepoxid-Dispersionen oder Diisocyanate und Diamine oder/und Dialkohole zur Herstellung von Polyurethan- oder/und Polyharnstoff-Dispersionen in einem geeigneten Dispergiermedium vorzugsweise mit Hilfe eines oberflächenaktiven Tensids und gegebenenfalls einer oder mehreren wasserunlöslichen Substanzen dispergiert und z.B. durch Zugabe eines Katalysators oder/und durch Temperaturerhöhung zur Reaktion gebracht. Auf diese Weise entsteht direkt die gewünschte Polymerdispersion. Durch Variation der Stöchiometrie zwischen beiden Reaktionspartnern sind auch funktionelle Polymere, funktionelle Partikel, bzw. durch Zugabe von Vernetzungsmitteln auch funktionelle Mikrogele zugänglich. Der Einsatz solcher Dispersionen ist in allen Bereichen möglich, in denen jetzt bereits wässrige Polyepoxid- bzw. Polyurethandispersionen verwendet werden, d.h. insbesondere bei Klebstoffen, Deckanstrichen und Lacken.

5

10

15

20

5

10

15

20

25

Ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Durchführung von Polyadditionsreaktionen in Miniemulsionen, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man eine die Edukte der Polyadditionsreaktionen enthaltende Miniemulsion in einem fluiden Medium erzeugt und dann zur Reaktion bringt, wobei eine Dispersion von Partikeln des Polyadditionsprodukts im Medium erhalten wird.

Polyadditionen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ohne Abspaltung von Nebenprodukten in Stufen verlaufende Polyreaktionen, bei denen durch vielfach wiederholte Addition von di- oder polyfunktionellen Edukten in unabhängigen Einzelreaktionen (Stufenreaktionen) über die Bildung von reaktiven Oligomeren als diskrete Zwischenstufen Polyadditionsprodukte aufgebaut werden. Dazu gehören sowohl Unipolyadditionsreaktionen, bei denen man von zwei Monomertypen ausgeht, als auch Copolyadditionsreaktionen, bei denen mehr als zwei unterschiedliche Monomertypen eingesetzt werden. Bevorzugte Beispiele für Polyadditionsreaktionen ist die Herstellung von Polyurethanen aus multifunktionellen Hydroxyverbindungen und multifunktionellen Isocyanaten, die Herstellung von Polyharnstoffen aus multifunktionellen Aminen und multifunktionellen Isocyanaten und die Herstellung von Polyepoxiden aus multifunktionellen Epoxiden und multifunktionellen Aminen, Thiolen oder/und Hydroxyverbindungen.

Die Miniemulsion, in der die Polyadditionsreaktion durchgeführt wird, kann durch Anwendung hoher Scherfelder, z.B. durch einen Ultraschallstab, einen Strahldispergator oder einen Mikrofluidizer eingestellt werden. Die Emulsionströpfehen liegen vorzugsweise in der Größenordnung von 20 bis 1000 nm, insbesondere von 30 nm bis 600 nm mittlerer Teilchendurchmesser. Vorzugsweise wird eine Miniemulsion einer Ölphase in einer im wesentlichen damit nicht mischbaren hydrophilen Phase, z.B. einer polaren organischen Phase, insbesondere jedoch einer wässrigen Phase gebildet.

WO 00/29465 PCT/EP99/08789

- 4 -

Zur Stabilisierung der Emulsion werden vorzugsweise oberflächenaktive Tenside wie etwa Natriumdodecylsulfat, Cetyltrimethylammoniumchlorid oder auch polymere Tenside, wie z.B. Blockcopolymere von Styrol und Ethylenoxid zugesetzt. Die Tensidmenge liegt vorzugsweise im Bereich von 0,1 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,2 bis 10 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Emulsion.

5

10

15

20

25

30

Zur osmotischen Stabilisierung der Dispersion reicht in vielen Fällen das Vorhandensein einer hydrophoben Additionskomponente, d.h. eines der Edukte aus. Im Falle der Verwendung polarer, insbesondere wässriger Dispergiermedien können jedoch zusätzlich inerte, d.h. nicht bei der Polyadditionsreaktion beteiligte, im Dispergiermedium unlösliche ultrahydrophobe Verbindungen zugesetzt werden und zwar im allgemeinen in einer Menge von 0,1 und 40 Gew.-%, vorzugsweise 0,2 bis 10 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,5 bis 5 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Emulsion.

Dabei sind insbesondere ultrahydrophobe Verbindungen geeignet, die sich mit der Ölphase vermischen und eine Löslichkeit im Dispergiermedium von vorzugsweise weniger als 5 x 10<sup>-5</sup> g/l besonders bevorzugt weniger als 5 x 10<sup>-6</sup> g/l und am meisten bevorzugt weniger als 5 x 10<sup>-7</sup> g/l bei Raumtemperatur aufweisen. Beispiele hierfür sind Kohlenwasserstoffe, insbesondere volatile und gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, Silane, Organosilane, Siloxane, langkettige Ester, Öle wie Pflanzenöle, z.B. Olivenöl, hydrophobe Farbstoffmoleküle, verkappte Isocyanate sowie oligomere Polymerisations-, Polykondensations- und Polyadditionsprodukte.

Die Tenside und ultrahydrophoben Verbindungen werden vorzugsweise so ausgewählt, daß sie mit dem resultierenden Polyadditionsprodukt kompatibel sind. So können Substanzen verwendet werden, die eine hohe Volatilität besitzen oder/und nützlicherweise bei einer evtl. Weiterverwendung der polymeren Dispersion zum Einsatz kommen, z.B. als Weichmacher, Farbstoff

10

15

20

25

30

etc., so daß sie positiv zur Zielanwendung beitragen können. Durch Variation der Tenside oder/und der ultrahydrophoben Verbindungen bzw. deren Mengen im Reaktionsansatz kann die Teilchengröße der Emulsion sowie der resultierenden Polymer-Dispersion wunschgemäß eingestellt werden.

Die Polyadditionsreaktion in der Miniemulsion kann auf bekannte Weise ausgelöst werden, z.B. durch Zugabe eines Katalysators oder/und durch Temperaturerhöhung. Vorzugsweise geht man dabei von einer kritisch stabilisierten und besonders bevorzugt von einer thermodynamisch stabilen Emulsion aus. Bei derart osmotisch stabilisierten Emulsionen können Dispersionen des Polyadditionsprodukts erhalten werden, deren Teilchengröße sich gegenüber der Eduktemulsion nicht auf unerwünschte Weise geändert hat. Die Teilchen des Polyadditionsprodukts haben eine mittlere Größe von vorzugsweise 20 bis 1000 nm und besonders bevorzugt von 30 bis 600 nm.

Darüber hinaus eignet sich das erfindungsgemäße Verfahren auch zur Herstellung von mehrphasigen Nanohybridpartikeln, z.B. Partikeln, die Polyadditionsprodukte und darin verkapselte inerte Feststoffpartikel, z.B anorganische Materialien wie Metallkolloide, oxidische Partikel wie SiO<sub>2</sub>, TiO<sub>2</sub>, CaSO<sub>4</sub>, CaCO<sub>3</sub>, BaSO<sub>4</sub>, Zeolithe, Eisenoxide, ZnO, CuO, CrO<sub>2</sub>, ZrO<sub>2</sub>, Fluor- und Hydroxyapatite und Feinruß, oder organische Materialien, wie Farbstoffaggregate enthalten. Vorzugsweise Feststoffpartikel verkapselt, die eine hydrophobe oder eine hydrophobisierte Oberfläche aufweisen. Die Hydrophobisierung der Oberfläche kann durch Zugabe von Substanzen erfolgen, die eine Monoschicht auf den Feststoffpartikeln bilden, z.B. langkettigen Carbonsäuren. Weiterhin können auch Polyadditionsedukte oder - produkte (diese dann in geringen Mengen als Beimischung) zur Hydrophobisierung der oben genannten Partikel eingesetzt werden. Die Größe der Feststoffpartikel liegt im allgemeinen im Bereich von 0,5 bis 400 nm, vorzugsweise im Bereich von 1 bis 250 nm

WO 00/29465 PCT/EP99/08789

- 6 -

und besonders bevorzugt im Bereich von 10 nm bis 200 nm. Die Größe der Emulsionströpfchen wird der Größe der zu verkapselnden Feststoffpartikel angepaßt.

5

10

15

20

25

Bei Polyadditionen in Miniemulsionen, insbesondere in osmotisch stabilisierten Emulsionen, kann eine effiziente Einbettung Feststoffpartikeln in die Hülle von Polyadditionsprodukten erreicht werden. Vorzugsweise werden mindestens 60%, besonders bevorzugt mindestens 80%, noch stärker bevorzugt mindestens 90% und am meisten bevorzugt mindestens 95% der Feststoffpartikel eingebettet. Die durch Polyaddition erhaltenen Dispersionen können homogen verfilmt werden, wobei die resultierenden Filme eine hohe mechanische Stabilität und Säureresistenz aufweisen. Aufgrund der homogenen Verkapselung können resultierenden Nanohybridpartikel beispielsweise für Farben Beschichtungen mit einer hohen coloristischen Effizienz eingesetzt werden.

Der Nachweis der Einkapselung von Feststoffpartikeln in die Partikel des Polyadditionsproduktes kann mit Hilfe von Transmissions-Elektronenmikroskopie oder/und Ultrazentrifugation erfolgen.

Weiterhin soll die Erfindung durch die nachfolgenden Abbildungen und Beispiele erläutert werden. Es zeigt:

Abbildung 1: eine elektronenmikroskopische Aufnahme eines durch Polyaddition von Epikote E828 und 4,4'-Diaminodibenzyl hergestellten Latex.

- 7 -

#### Beispiele

#### Beispiel 1

5

10

15

20

6 g eines Monomomergemisches aus Epikote E828 und Jeffamin D2000 (Strukturen siehe Tabelle 1) im molaren Verhältnis 2:1 wurden zu einer Lösung aus 1g Natriumdodecylsulfat (Tensid) und 40 g Wasser gegeben und für 1 h bei höchster Magnetrührerstufe gerührt. Die Mischung wurde für 2 min bei 110 bis 115 W mit einem Ultraschallstab (Branson Sonifier W450 Digital, Amplitude 90%) miniemulgiert. Durch Temperaturerhöhung auf 60°C wurde die Reaktion gestartet. Die Reaktionsdauer betrug 12 h. Es wurde eine stabile Dispersion eines Amin-Epoxid-Polyadditionsprodukts erhalten.

Die Messung der Partikelgröße erfolgte unter Verwendung eines Nicomp Particle Sizer (Modell 370, PSS, Santa Barbara, USA) bei einem festgelegten Streuwinkel von 90°. Die Molekulargewichte der Polymere wurden durch GPC-Analyse bestimmt, die mit einer P1000-Pumpe und einem UV1000-Detektor (Thermo Separation Products) bei einer Wellenlänge von 260 nm mit 5  $\mu$ m 8 x 300 mm SDV Säulen mit 10<sup>6</sup>, 10<sup>5</sup> bzw. 10<sup>3</sup> Angström (Polymer Standard Service) in THF mit einer Fließrate von 1 ml/min bei 30°C durchgeführt wurde. Die Berechnung der Molekulargewichte erfolgte anhand einer Kalibrierung relativ zu den Standards

Elektronenmikroskopische Aufnahmen wurden mit einem Zeiss/912 Omega Elektronenmikroskop bei 100 kV durchgeführt. Die verdünnten Partikeldispersionen wurden auf ein 400-Mesh-Kohlenstoff beschichtetes Kupfergrid aufgebracht und trocknen gelassen.

Durch Variation der Tensidmenge (0,1 g, 0,5 g, 2,5 g und 4,0 g Natriumdodecylsulfat) konnte die Partikelgröße der resultierenden Latexteilchen im Bereich von ca. 80 nm bis 250 nm variiert werden. WO 00/29465 PCT/EP99/08789

- 8 -

Durch Variation des Monomers (1,12-Diaminododecan) und des Tensids (Styrol/Ethylenoxid-Blockcopolymer SE3030 (Sty)<sub>10</sub>-b-(EO)<sub>23</sub>) konnte ebenfalls die Partikelgröße variiert werden.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

#### Beispiel 2

Entsprechend der in Beispiel 1 angegebenen Vorschrift wurden als Tenside Cetyltrimethylammoniumchlorid (CTMA-CI), Lutensol AT50 ( $C_{16}H_{33}$ )(EO)<sub>50</sub> sowie die Styrol/Ethylenoxid-Blockcopolymere PS/PEO1000/1050 (Sty)<sub>10</sub>-b-(EO)<sub>114</sub> und SE1030 (Sty)<sub>30</sub>-b-(EO)<sub>23</sub> anstelle von Natriumdodecylsulfat oder SE3030 verwendet. Es wurden Teilchengrößen im Bereich zwischen ca. 90 und 400 nm erhalten.

15

10

Die Ergebnisse sind in Tabelle 3 gezeigt.

#### Beispiel 3

- Statt eines Monomergemisches mit dem molaren Verhältnis Epoxid zu Diamin von 2:1 wurde jeweils eine Komponente im Überschuß zugegeben.
  - (a) Epoxid wurde im Überschuß in einem molaren Verhältnis Epoxid zu Amin von 2:1 bis 3,3:1 zugegeben.
  - (b) Das Amin wurde im Überschuß in einem molaren Verhältnis Epoxid zu Amin von 1:1,22 bis 1:1,5 zugegeben.

Es wurden funktionelle Polyadditionsprodukte mit freien primären Amingruppen bzw. Epoxidgruppen erhalten, die als Ausgangsprodukte für weitere Reaktionsschritte eingesetzt werden können.

30

25

Die Ergebnisse dieses Versuchs sind in Tabelle 4 A gezeigt.

- 9 -

Durch Ansäuerung des Latex konnte die Teilchengröße verringert werden. Die Ergebnisse sind in Tabelle 4 B gezeigt.

## Beispiel 4

5

10

15

20

Der in Beispiel 1 beschriebene Versuch wurde unter Verwendung der Amine 4,4'-Diaminodibenzyl, 1,12-Diaminododecan und 4,4'-Diaminodicyclohexylmethan (Strukturen siehe Tabelle 1) wiederholt. Es wurden Polymerdispersionen mit Teilchengrößen im Bereich von ca. 40 bis 75 nm erhalten.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 5 gezeigt. Abbildung 1 ist eine elektronenmikroskopische Aufnahme des unter Verwendung von 4,4'-Diaminodibenzyl hergestellten Latex.

#### Beispiel 5

6 g eines Monomergemisches aus Epikote E828 und Bisphenol A (Struktur siehe Tabelle 1) wurden im molaren Verhältnis von 1:1 zu einer Lösung von 1 g Natriumdodecylsulfat und 40 g Wasser gegeben und für 1 h bei höchster Magnetrührerstufe gerührt. Gemäß der in Beispiel 1 angegebenen Vorschrift wurde eine Miniemulsion hergestellt und reagieren gelassen.

Auf analoge Weise, aber unter Verwendung von 6 g eines Monomergemisches aus Epikote E828 und Hexandithiol (Struktur siehe Tabelle 1) im Verhältnis 1:1 wurde eine stabile Dispersion eines Polysulfids erhalten.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 6 dargestellt.

### Beispiel 6

5

20

25

6 g eines Monomergemisches aus dem trifunktionellen Epoxid Denacol Ex-314 (Struktur siehe Tabelle 1) und Jeffamin D2000 im molaren Verhältnis von 1:1,05 und 1:1,1 wurden zu einer Lösung aus 1 g Natriumdodecylsulfat und 40 g Wasser gegeben und für 1 h bei höchster Magnetrührerstufe gerührt. Entsprechend der in Beispiel 1 beschriebenen Vorschrift wurde eine Miniemulsion hergestellt und reagieren gelassen.

Der Versuch wurde unter Verwendung des difunktionellen Epoxids Epikote E828, des tetrafunktionellen Epoxids Ex-411 sowie mit Mischungen eines di- und eines trifunktionellen Epoxids bzw. eines di- und eines tetrafunktionellen Epoxids wiederholt.

Die Ergebnisse sind in Tabelle 7 dargestellt.

#### Beispiel 7

6 g eines Monomergemisches aus Isophorondiisocyanat und 1,12-Diaminododecan bzw. 4,4'-Diaminodibenzyl jeweils im molaren Verhältnis 1:1 wurden zu einer Lösung aus 1 g Natriumdodecylsulfat und 40 g Wasser gegeben und für 1 h bei höchster Magnetrührerstufe gerührt. Die Mischung wurde 2 min (bei Diaminodibenzyl 12 min) mit einer Amplitude von 90% (110 bis 115 W) mit dem bereits in Beispiel 1 verwendeten Gerät miniemulgiert. Die Reaktion wurde durch eine Temperaturerhöhung auf 60°C gestartet. Die Reaktionsdauer war 12 h.

Die Ergebnisse dieses Versuchs sind in Tabelle 8 dargestellt.

Tabelle 1 Übersicht über die eingesetzten Monomerkomponenten

<b>Epoxide</b>	
Epikote 828	0 0 0
Denacol Ex-314	$CH(OCH_2 \xrightarrow{O})_3$
Denacol Ex-411	$C(OCH_2 \xrightarrow{O})_4$
<u>Amine</u>	
Jeffamin D2000	$NH_2 + CH - CH_2 - O = CH - CH_2 - NH_2$ $CH_3 \qquad CH_3$
4, 4' Diamino-bibenzyl	NH <sub>2</sub>
1,12 Diaminododekan	NH <sub>2</sub> -(CH <sub>2</sub> ) <sub>12</sub> -NH <sub>2</sub>
4,4' Diaminodicyclo hexylmethan	NH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>
Dithiol	
Hexandithiol	HS—(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> —SH
Diol	
Bisphenol A	но

Tabelle 2:

5

10

15

20

Beispiel	Monomer	Ter (ç		Durchmesser [nm]
1	Jeffamin D2000	SDS	0,1	245
1	Jeffamin D2000	SDS	0,5	99
1	Jeffamin D2000	SDS	1,0	90
1	Jeffamin D2000	SDS	2,5	83
1	Jeffamin D2000	SDS	4,0	160
1	1,12-Diaminododecan	SDS	0,05	816
1	1,12-Diaminododecan	SDS	0,1	759
1	1,12-Diaminododecan	SDS	0,25	358
1	1,12-Diaminododecan	SDS	0,5	121
1	1,12-Diaminododecan	SDS	1,5	36
1	Jeffamin D2000	SE3030	1,25	193
1	Jeffamin D2000	SE3030	2,5	175
1	Jeffamin D2000	SE3030	3,0	93
1	1,12-Diaminododecan	SE3030	1,25	143
1	1,12-Diaminododecan	SE3030	2,5	71
11	1,12-Diaminododecan	SE3030	3,0	45

## Tabelle 3:

Beispiel	Tensid [g]		Durchmesser [nm]
2	CTMA-CI	2	302
2	PS/PEO 1000/5000	2,5	377
2	Lutensol AT 50	2,5	179
2	SE 1030	2,5	377

- 13 -

Tabelle 4 A

5

10

15

20

Verhältnis Epikote E828 / Jeffamin D2000	Тє	Durchmesser (nm)	
2:1	CTMA-CI	2,0	302
1:1,5	CTMA-CI	2,0	323
3:1	CTMA-CI	2,0	228
2:1	SDS	0,5	172
1:1,22	SDS	0,5	552
3,3:1	SDS	0,5	183
2:1	SDS	2,5	231
1:1,22	SDS	2,2	580
2,8:1	SDS	2,5	201

## Tabelle 4 B:

Verhältnis Epikote E828/ Jeffamin D2000	Tensid [g]		Durchmesser [nm]
2:1	SDS	0,5	99
1:1,22	SDS	0,5	102
2:1	SDS	2,5	83
1:1,22	SDS	2,2	163

## Tabelle 5:

Monomer [g]	Tensid [g]		Durchmesser [nm]
Jeffamin D2000	SDS	1,0	90
1,12-Diamino-dodecan	SDS	1,5	36
4,4'-Diaminodicyclohexylethan	SDS	1,5	39
4,4'-Diamino-dibenzyl	SDS	1,5	30

- 14 -

## Tabelle 6:

Monomer	-	nsid g]	Durchmesser [nm]
1,6-Hexandithiol	SDS	1,0	194
Bisphenol A	SDS	1,0	243

## Tabelle 7:

10

5

Epoxid/Amin	Monomer (Epoxid)	Tensid [g]		Durchmesser [nm]
2:1	Epikote E828	SDS	1,0	83
1:1,05	Denacol Ex-314	SDS	1,0	193
1:1,1	Denacol-Ex314	SDS	1,0	495
1:1,05	Denacol Ex-411	SDS	1,0	295
1:1,1	Denacol Ex-411	SDS	1,0	158
1:2	1:1 Epikote E828/ Denacol Ex-411	SDS	1,0	117
1:2	1:1 Epikote E828/ Denacol Ex-314	SDS	1,0	74

20

15

## Tabelle 8:

Monomer (Amin)	Tensid [g]				Durchmesser [nm]
1,12-Diaminododecan	SDS	1,0	ca. 80		
4,4'-Diaminodibenzyl	SDS	1,0	ca. 60		

#### Ansprüche

 Verfahren zur Durchführung von Polyadditionsreaktionen in Miniemulsionen,

dadurch gekennzeichnet,

daß man eine die Edukte der Polyadditionsreaktion enthaltende Miniemulsion in einem fluiden Medium erzeugt und dann zur Reaktion bringt.

10

5

- 2. Verfahren nach Anspruch 1,
  - dadurch gekennzeichnet,

daß die Polyadditionsreaktion eine Herstellung von Polyurethanen aus multifunktionellen Hydroxyverbindungen und multifunktionellen Isocyanaten umfaßt.

15

- 3. Verfahren nach Anspruch 1,
  - dadurch gekennzeichnet,

daß die Polyadditionsreaktion eine Herstellung von Polyharnstoffen aus multifunktionellen Aminoverbindungen und multifunktionellen Isocyanaten umfaßt.

20

25

- . 4. Verfahren nach Anspruch 1,
  - dadurch gekennzeichnet,

daß die Polyadditionsreaktion eine Herstellung von Polyepoxid-Verbindungen aus multifunktionellen Amino-, Hydroxy- oder/und Thiolverbindungen und multifunktionellen Epoxiden umfaßt.

PCT/EP99/08789

5

10

15

20

25

30

- 16 -

- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Miniemulsion einer dispersen Ölphase in einer kontinuierlichen hydrophilen Phase, insbesondere einer wässrigen Phase bildet.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man ein oberflächenaktives Tensid zugibt.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich eine hydrophobe inerte Substanz in das System eingebracht wird.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die hydrophobe Substanz in einer Menge von 0,1-40 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Emulsion eingesetzt wird.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die mittlere Teilchengröße der Emulsion im Bereich von 30 bis 600 nm liegt.
- 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eine Emulsion erzeugt wird, die kritisch stabilisiert oder thermodynamisch stabil gegenüber einer Änderung der Teilchengröße ist.

- 11. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Emulsion weiterhin darin dispergierte Feststoffpartikel enthält.
- 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

  dadurch gekennzeichnet,

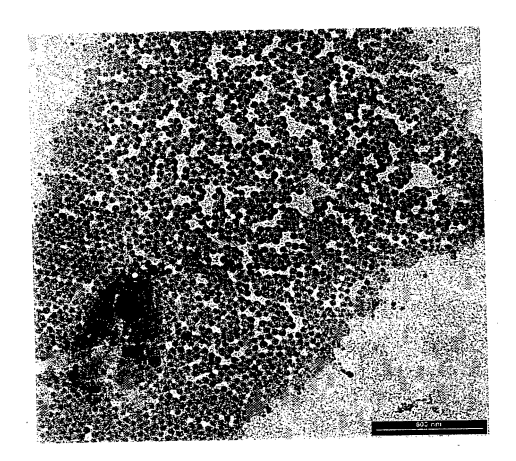
  daß die Polyadditionsreaktion ohne wesentliche Änderung der

  Teilchengröße erfolgt.

PCT/EP99/08789

1/1

# Abbildung 1

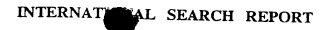


## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: nal Application No PCT/EP 8789

A (4.000	TOATION OF BUILDIEGT MANTED					
IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08J3/03 C08G18/08 C08G59/00	0				
•	•					
	International Patent Classification (IPC) or to both national classificat	tion and IPC				
B. FIELDS		a marabala)				
Minimum do TPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification COSJ COSG	н вунцов)				
,						
			and a d			
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ion documents are included. In the fields se	arcned			
ı						
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	e and, where practical, search terms used)	1			
			<del></del>			
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<u></u>				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	want passages	Relevant to claim No.			
χ	EP 0 509 494 A (DAINICHISEIKA COL		1,2,5-7			
	CHEMICALS) 21 October 1992 (1992-		·			
	page 2, line 39 -page 5, line 30;	Claims				
	1,2					
χ	EP 0 685 544 A (BAYER)		1,2			
	6 December 1995 (1995-12-06)		- <b>,</b>			
	page 2, line 34 -page 3, line 39;	claims				
1	1,2					
v	TD 0 569 076 A (MILES)		1 2			
X	EP 0 568 976 A (MILES) 10 November 1993 (1993-11-10)	1	1,3			
	page 2, line 45 -page 8, line 53	1				
		<b>!</b>				
Х	US 4 517 245 A (SPAIN)	ļ	1,4			
1	14 May 1985 (1985-05-14)					
	column 2, line 15 -column 4, line	? ∠U				
		-/				
1		-				
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.			
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the Inte	mational filing date			
	ent defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but			
	dered to be of particular relevance document but published on or after the international	Invention				
filing o	date	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be about the document to th	t be considered to			
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the o	dalmed invention			
	citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-					
other	other means ments, such combination being obvious to a person skilled					
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family						
Date of the	Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report					
1	18 February 2000 28/02/2000					
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	<u> </u>			
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rilswilk		,			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bourgonje, A				
I	Fax: (+31-70) 340-3018	Jour goinge, A				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)



Inter pplication No
PCT/EP 99/08789

		PCT/EP 99	/ 08/89
C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X	US 4 104 223 A (HOSODA ET AL) 1 August 1978 (1978-08-01) column 3, line 13 -column 9, line 2		1,4
A	WO 98 41552 A (DOW CHEMICAL) 24 September 1998 (1998-09-24) page 1, line 31 -page 8, line 22; claims		1-3
X	US 5 686 518 A (FONTENOT ET AL) 11 November 1997 (1997-11-11) the whole document		1,5-10
X			1,5-10

l

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No
PCT/EP 8789

ocument Publication Patent family Publication

	ent document in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
	ar oction report		ua.e		illollibol(8)	Care
ΕP	509494	Α	21-10-1992	DE	69217268 D	20-03-1997
		• •		DE	69217268 T	28-05-1997
				JP	5070539 A	23-03-1993
				JP	2845024 B	13-01-1999
				JP	6056951 A	01-03-1994
EP	685544	Α	06-12-1995	DE	19510651 A	07-12-1995
				AT	183538 T	15-09-1999
				CA	2150525 A	04-12-1995
				DE	59506630 D	23-09-1999
				JP	7331170 A	19-12-1995
	·		——————————————————————————————————————	US	5723518 A	03-03-1998
EP	568976	Α	10-11-1993	US	5358997 A	25-10-1994
				CA	2091198 A	08-11-1993
				DE	69301953 D	02-05-1996
				DE	69301953 T	14-08-1996
				DK	568976 T	05-08-1996
115	4517245	Α	14-05-1985	DE	3436211 A	 08-08-1985
<b></b>	7311643	^	14-03-1905	FR	2558842 A	02-08-1985
				GB	2153360 A,B	21-08-1985
				JP	1506865 C	13-07-1989
				JP	60185877 A	21-09-1985
				JP	63048989 B	03-10-1988
				KR	9003097 B	07-05-1990
UŞ	4104223	A	01-08-1978	JP	50160331 A	25-12-1975
				JP	883808 C	30-09-1977
				JP	50059427 A	22-05-1975
				JP	52013530 B	15-04-1977
				JP	864785 C	13-06-1977
				JP	50059428 A	22-05-1975
				JP	51042127 B	13-11-1976
				JP	868404 C	30-06-1977
				JP	50061429 A	27-05-1975
				JP	51044538 B	29-11-1976
				ΑU	7364474 A	01-04-1976
				DE	2446092 A	10-04-1975
				DE	2462453 A	03-03-1977
				GB	1472198 A	04-05-1977
				GB	1472199 A	04-05-1977
				US	3983056 A	28-09-1976
	<del></del>	·		US	4073762 A	14-02-1978
WO	9841552	Α	24-09-1998	AU	6559098 A	12-10-1998
				EP	0968239 A	05-01-2000
				US	5959027 A	28-09-1999
US	5686518	Α	11-11-1997	NON	E.	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C08J3/03 C08G18/08 C08G59/00

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 7 C08J C08G

Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anapruch Nr.
X	EP 0 509 494 A (DAINICHISEIKA COLOR & CHEMICALS) 21. Oktober 1992 (1992-10-21) Seite 2, Zeile 39 -Seite 5, Zeile 30; Ansprüche 1,2	1,2,5-7
X	EP 0 685 544 A (BAYER) 6. Dezember 1995 (1995-12-06) Seite 2, Zeile 34 -Seite 3, Zeile 39; Ansprüche 1,2	1,2
<b>K</b>	EP 0 568 976 A (MILES) 10. November 1993 (1993-11-10) Seite 2, Zeile 45 -Seite 8, Zeile 53	1,3
X	US 4 517 245 A (SPAIN) 14. Mai 1985 (1985-05-14) Spalte 2, Zeile 15 -Spalte 4, Zeile 20 -/	1,4

	<b>,</b>
Weltere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	Siehe Anhang Patentfamille
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>"L" Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</li> <li>"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</li> </ul>	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theotie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Recherchenberlchts
18. Februar 2000	28/02/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensteter
Europälechee Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Faxc (+31-70) 340-3016	Bourgonje, A

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte x	nales Aktenzeichen	
PCT/E	P <b>98789</b>	

		PCT/EP	98789
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
-X	US 4 104 223 A (HOSODA ET AL) 1. August 1978 (1978-08-01) Spalte 3, Zeile 13 -Spalte 9, Zeile 2		1,4
A	WO 98 41552 A (DOW CHEMICAL) 24. September 1998 (1998-09-24) Seite 1, Zeile 31 -Seite 8, Zeile 22; Ansprüche		1-3
X	US 5 686 518 A (FONTENOT ET AL) 11. November 1997 (1997-11-11) das ganze Dokument		1,5-10
X	MOURAN ET AL: "Miniemulsion Polymerization of Methyl Methacrylate with Dodecyl Mercaptan as Cosurfactant" JOURNAL OF POLYMER SCIENCE. PART A, Bd. 34, 1996, Seiten 1073-1081, XP002128608 Seite 1073 -Seite 1078		1,5-10
	<del></del>		
	·		

Formblett PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blett 2) (Juli 1992)

l

Inten S Aktenzelchen
PCT/EP 99/08789

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
EP 509494 A	21-10-1992	DE 69217268 D DE 69217268 T JP 5070539 A	20-03-1997 28-05-1997 23-03-1993	
		JP 2845024 B JP 6056951 A	13-01-1999 01-03-1994	
EP 685544 A	06-12-1995	DE 19510651 A AT 183538 T	07-12-1995 15-09-1999	
		AT 183538 T CA 2150525 A	04-12-1995	
		DE 59506630 D	23-09-1999	
		JP 7331170 A	19-12-1995	
		US 5723518 A	03-03-1998	
EP 568976	10-11-1993	US 5358997 A	25-10-1994 08-11-1993	
		CA 2091198 A DE 69301953 D	02-05-1996	
		DE 69301953 T	14-08-1996	
		DK 568976 T	05-08-1996	
US 4517245	14-05-1985	DE 3436211 A	08-08-1985	
		FR 2558842 A GB 2153360 A,B	02-08-1985 21-08-1985	
		GB 2153360 A,B JP 1506865 C	13-07-1989	
		JP 60185877 A	21-09-1985	
		JP 63048989 B	03-10-1988	
		KR 9003097 B	07-05-1990	
US 4104223	A 01-08-1978	JP 50160331 A	25-12-1975	
		JP 883808 C JP 50059427 A	30-09-1977 22-05-1975	
WARK OFFICE		JP 52013530 B	15-04-1977	
Cho Solido Montaga		JP 864785 C	13-06-1977	
, C		JP 50059428 A	22-05-1975	
الم ح الله		JP 51042127 B	13-11-1976	
(0, \$ \$		JP 868404 C JP 50061429 A	30-06-1977 27-05-1975	
Vo y		JP 50061429 A JP 51044538 B	29-11-1976	
		AU 7364474 A	01-04-1976	
		DE 2446092 A	10-04-1975	
		DE 2462453 A	03-03-1977	
		GB 1472198 A	04-05-1977 04-05-1977	
		GB 1472199 A US 3983056 A	28-09-1976	
		US 4073762 A	14-02-1978	
WO 9841552	A 24-09-1998		12-10-1998	
		EP 0968239 A	05-01-2000 28-09-1999	
		US 5959027 A 		
US 5686518	A 11-11-1997	KEINE		